(19)日本国特許庁(JP)

# (12) 特 許 公 報(B1)

(11)特許番号

特許第3110728号 (P3110728)

(45)発行日 平成12年11月20日(2000.11.20)

(24)登録日 平成12年9月14日(2000.9.14)

(51) Int.Cl.7		識別記号	FΙ	
H01M	4/02		H 0 1 M 4/02	С
	4/58		. 4/58	
	10/40		10/40	Z

請求項の数5(全 9 頁)

(21)出願番号	特願平11-162866	(73)特許権者	000224798
			同和鉱業株式会社
(22)出願日	平成11年5月6日(1999.5.6)		東京都千代田区丸の内1丁目8番2号
		(72)発明者	小山内 英世
審査請求日	平成11年9月2日(1999.9.2)		東京都千代田区丸の内1丁目8番2号
			同和鉱業株式会社内
		(72)発明者	西佐古 将
		, -,,,	東京都千代田区丸の内1丁目8番2号
			同和鉱業株式会社内
		(72)発明者	仁科 正行
		(12/30/71)	東京都千代田区丸の内1丁目8番2号
			同和鉱業株式会社内
		(74)代理人	100075214
		(14) 102/	弁理士 丸岡 政彦
			开座工 九两 以多
		審査官	植前 充司
		<b>香草</b> 身	<b>加朗,</b> 为643
			最終頁に続く

# (54) 【発明の名称】 非水系二次電池用正極活物質および正極

## (57) 【特許請求の範囲】

【請求項1】 CoNiMnの群から選ばれる1種以上の元素とリチウムとを主成分とするリチウム複合酸化物からなる多孔質の球状二次粒子であって、該球状二次粒子は、水銀圧入法による細孔分布測定での細孔平均径が0.1~1 $\mu$ nの範囲内にあり、0.01~1 $\mu$ nの径をもつ細孔の容積の合計が0.01m3/g以上であると共に、平均粒子径が4~20 $\mu$ mであり、 $\mu$ 0/2 で変性が1.8 $\mu$ 1/2 g/2 にあり、且つクーパープロット法による体積減少率の変曲点が500kg/ $\mu$ 1/2 g/2 にあることを特徴とする非水系二次電池用正極活物質。

【請求項2】 10mA/cm<sup>2</sup>放電時の容量保持率が7 9.1%以上である請求項1記載の非水系二次電池用正 極活物質。

【請求項3】 Co、Ni、Mnの群から選ばれる1種

以上の元素とリチウムの各化合物の混合物を500~8 00℃の仮焼温度で仮焼し、これを解粒分散して、噴霧 乾燥法により造粒した後、該仮焼温度より30℃以上高 く且つ900℃以下の温度で焼成して得られる請求項1 または2記載の非水系二次電池用正極活物質。

【請求項4】 仮焼された粒子に硝酸と硝酸リチウムを 添加して該粒子の表面改質を行う請求項3記載の非水系 二次電池用正極活物質。

【請求項5】 正極活物質がリチウムイオンを可逆的に 挿入・脱着可能なリチウム複合酸化物であり、該正極活物質と炭素系導電材および結着剤の混合物が、集電体上 に膜状に形成された正極において、請求項1~4のいず れか1項に記載の多孔質二次粒子の正極活物質が該炭素 系導電材の樹状ネットワーク内に保持されていることを 特徴とする非水系二次電池用正極。

### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、非水系二次電池用 の正極活物質と正極の改良に関する。

[0002]

【従来の技術】近年、エレクトロニクス機器の小型高性 能化とコードレス化が進み、これら携帯機器用の駆動電 源として二次電池に関心が集まっている。特にリチウム イオン二次電池に代表される非水系二次電池は高電圧・ 髙エネルギー密度を有する電池として期待が大きい。非 水系二次電池に用いられる正極活物質としては、リチウ ムイオンを可逆的に挿入脱着することのできる化合物、 例えばLiCoO。やLiNiO。などリチウムと遷移 金属を主体とする複合酸化物(以下、リチウム複合酸化 物と記す) が代表的である。このようなリチウム複合酸 化物のうち、すでに実用化されているリチウム二次電池 用正極活物質としては上記のLiCoO。があるが、こ のLiCoO。はエネルギー密度の向上余地がなく、ま た資源的に希少で髙価なコバルトを用いていることから 高価な材料である。そのため代替材料として、高エネル ギー密度を得ることが可能なLiNiO。や、安価で資 源的に豊富なマンガンを用いたLiMn。Oa等の材料 開発も精力的に行われている。

【0003】これらのリチウム複合酸化物は、酸化物としては比較的高い電子伝導性を有するが、集電体と活物質問の電子伝導性を向上させるために、グラファイト、アセチレンブラック等の導電剤が正極合材中に添加される。また、活物質、導電剤、集電体を接着して活物質層を作製するために結着剤が用いられる。一方、これら非水系二次電池は、水溶媒系に比べ、溶媒の液粘性が高く、導電性が低いため、低温特性や負荷特性が劣るという欠点があった。非水系二次電池の主要用途である携帯機器のうち、ノートパソコンやビデオカムコーダーにおいては放電末期においても高率放電を要求されるため、特に負荷特性の改良は重要課題である。

【0004】非水系二次電池の負荷特性を改良するための従来技術として、以下のような多くの試みがなされている。電池設計面では電極面積の拡大化や電極活物質層の多孔化などの対策がなされている。例えば、特開平6-333558号公報の発明では、正極合剤中の導電材(炭素粉末)をグラファイトと無定形炭素粉末との混合物とすることで、正極板の空孔率を調整し負荷特性を改良している。しかしながら電池の内容積は一定であるから、このような対策は、他方では、電極への活物質の充填量、すなわち電池容量の制約となってしまう。そのため、負荷特性改良には電極構成材料や電解液、セパレータ等の材料側での改良も要望されている。

【0005】正極活物質に関しても、微粒子化により活物質表面と電解液との接触面積を増大させて負荷特性を改良する試みがなされている。例えば、特開平9-32

0603号公報の発明においては、可燃性液体中に活物 質原料を乳濁させた溶液を噴霧焼成後、熱処理すること により得られる粉末状活物質は、粒子径が0.1μm程 度の微粒子の二次集合体であり、高電流密度での充放電 特性が改良されている。しかしながらこのように活物質 を微粒子化すると、導電材や結着剤の必要量も増加して しまい、正極板への活物質の充填率が制約されてしま う。また微粒子化に伴い塗料化時の塗膜の機械的性質が 硬く脆くなり、電池組立時の捲回工程で塗膜の剥離が生 じ易いという問題も生じてしまう。特開平9-1292 30号公報には、SEM観察における定方向径が0.1 ~2 μmの微小結晶粒子と、SEM観察における定方向 径が2~20μmの球状二次粒子との混合物を正極活物 質に用いることにより、電池極板への活物質の充填性を 改良する技術が開示されている。しかしながら、このよ うな方法では球状二次粒子内部への電解液の浸透・拡散 経路に対する配慮がなされていないため、一次粒子径の 微粒子化による負荷特性改良効果が発現できないという 問題があった。

# [0006]

【発明が解決しようとする課題】以上のように、電池設計面での電極活物質層の多孔化、正極活物質そのものの微粒子化など負荷特性の改良が試みられているが、このような対策は他方では電極への活物質充填量、すなわち電池容量の制約となる等の課題があった。したがって本発明の目的は、正極への活物質の充填性を損なうことなく負荷特性の改良が可能な正極活物質及び正極を提供することにある。

### [0007]

【課題を解決するための手段】 本発明者らは上記の課 題について、正極活物質と正極の構造の観点より鋭意検 討を重ねた結果、正極活物質粒子の微粒子化による負荷 特性の改良効果と、微粒子化に伴う導電材・結着剤の必 要量増加の抑制とを両立させるためには、正極活物質粉 末の粒子形態を多孔質の球状二次粒子に制御することが 有効であることを確認した。多孔質の構造とすること で、微細な一次粒子表面と電解液の固液接触面積が大き くなり、また粒子内部から粒子表面に開口する細孔(オ ープンポアー) の平均径を最適化する事により、細孔内 の電解質の移動拡散を容易にして、高率充放電時の内部 抵抗の増加が抑制できる。また、形状が球状二次粒子で あることから、粉体としての流動性の改善や、有機溶媒 を用いて塗料化した時のスラリー粘度の低減も期待でき る。このような多孔質の球状二次粒子を正極活物質とし て用いて、炭素系導電材及び結着剤と混合して集電体上 に膜状に正極合剤層を形成する。得られた正極合剤層 は、正極活物質の多孔質球状二次粒子が、炭素系導電材 の樹状ネットワーク内に保持された構造となる。そのた め、集電体表面から、各々の二次粒子への導電材のネッ トワークを形成するのに必要な導電材の量や、正極合剤

層の結着強度を確保するのに必要な結着剤の量を低減で き、その結果として正極への活物質の充填量を向上でき る。すなわち、本発明は、第1に、Co、Ni、Mnの 群から選ばれる1種以上の元素とリチウムとを主成分と するリチウム複合酸化物からなる多孔質の球状二次粒子 であって、該球状二次粒子は、水銀圧入法による細孔分 布測定での細孔平均径が 0.1~1μμの範囲内にあ り、0.01~1μπの径をもつ細孔の容積の合計が 0. 01 cm<sup>3</sup>/g以上であると共に、平均粒子径が4~2 0 μmであり、タップ密度が1.8 g/cc以上であり、且 つクーパープロット法による体積減少率の変曲点が50 OKg/cm<sup>2</sup>以上であることを特徴とする非水系二次電池 用正極活物質;第2に、10mA/cm<sup>2</sup>放電時の容量保持 率が79.1%以上である請求項1記載の非水系二次電 池用正極活物質;第3に、Co、Ni、Mnの群から選 ばれる1種以上の元素とリチウムの各化合物の混合物を 500~800℃の仮焼温度で仮焼し、これを解粒分散 して、噴霧乾燥法により造粒した後、該仮焼温度より3 0℃以上高く且つ900℃以下の温度で焼成して得られ る請求項1または2記載の非水系二次電池用正極活物 質;第4に、仮焼された粒子に硝酸と硝酸リチウムを添 加して該粒子の表面改質を行う請求項3記載の非水系二 次電池用正極活物質;第5に、正極活物質がリチウムイ オンを可逆的に挿入・脱着可能なリチウム複合酸化物で あり、該正極活物質と炭素系導電材および結着剤の混合 物が、集電体上に膜状に形成された正極において、請求 項1~4のいずれか1項に記載の多孔質二次粒子の正極 活物質が該炭素系導電材の樹状ネットワーク内に保持さ れていることを特徴とする非水系二次電池用正極、を提 供するものである。

#### [0008]

【発明の実施の形態】本発明の非水系二次電池用正極 は、正極活物質がリチウムイオンを可逆的に挿入・脱着 可能なリチウム複合酸化物であり、該正極活物質と炭素 系導電材および結着剤の混合物が、集電体上に膜状に形 成された正極において、上記正極活物質が、一次粒子が 集合した多孔質の二次粒子塊として、炭素系導電材の樹 状ネットワーク内に保持されていることを特徴とし、負 荷特性の優れた非水系二次電池に好適な正極である。こ こで、リチウム複合酸化物とは、Co、Ni、Mnの群 から選ばれる1種以上の遷移元素とリチウムを主成分と する層状あるいは挺層状あるいはスピネル構造を持つ酸 化物のことを示す。正極の構造を上記のように設定する ことにより、活物質と電解液の接触面積を大きくして活 性化分極を低減し、且つ高粘度の有機電解液を用いた場 合でも濃度分極を抑制できる適切な電解液の通路を確保 することができる。その結果として、高率充放電時でも 容量低下の少ない、負荷特性に優れた非水系二次電池を 作製できる。

【0009】このような非水系二次電池用正極を作製す

るためには、活物質の選定が重要である。すなわち本発 明の正極活物質は、Co、Ni、Mnの群から選ばれる 1種類以上の遷移元素とリチウムを主成分とする複合酸 化物からなる開口性の細孔を有する球状二次粒子であっ て、水銀圧入法による細孔分布測定での細孔平均径が 0. 1~1 μ m の範囲内であり、0. 01~1 μ m の径 をもつ細孔の容積の合計が 0.01 c m <sup>3</sup> / g 以上であ ることを特徴とする。細孔径分布の測定法としては、水 銀圧入法とガス吸脱着法が代表的なものであり、前者は 数nm~数百μm程度の大きな細孔径の測定に、後者は 数Å~数十mmの微小細孔の測定に有効である。本発明 では水銀圧入法を用いて評価した(測定装置には、カン タクローム社 (米国) 製:商品名 ポアマスター60を 用いた)。なお、水銀圧入法で測定した細孔径分布には 二次粒子間の空隙分も含まれるが、本発明での活物質粉 末の細孔平均径は、この空隙分を除いた二次粒子の内部 細孔についてのみ算出した値である。本発明において、 細孔平均径を0.1~1μmの範囲に規定するのは、こ の下限末満では負荷特性の改良効果が不十分であり、こ の上限を超えると負荷特性の改良効果は飽和し、また内 部細孔が大き過ぎることによるタップ密度低下の弊害が 生ずるためである。なお、ここでの細孔平均径とは粒子 間空隙を除外するために 0.01から 1μmの範囲で細 孔分布を測定した結果から算出したものである。また、 上記範囲の径の細孔の合計容積を0.01cm3以上に 規定するのは、この数値末満では負荷特性が著しく低下 するためである。

【0010】本発明の正極活物質は、上記球状二次粒子の平均粒子径が4~20μmであり、タップ密度が1.8g/cc以上であり、且つクーパープロット法による体積減少率の変曲点が500kg/cm²以上であることが、更に望ましい。以下にその理由を説明する。球状二次粒子の平均粒子径が4μm末満であると、粉体としての流動性が悪化したり、有機溶剤と混合して塗料化する際にスラリー粘度が上昇するので好ましくない。また、平均粒子径が20μmを超えると、二次粒子内部への電子伝導性が低下するために負荷特性が劣化する。

【0011】タップ密度が1.8g/cc末満であると、活物質と炭素系導電材及び結着剤を混合した後に加圧・成形して正極の体積密度を調整する際に、高い加圧加重を必要とし工業的に不利益となる。本発明の正極活物質を用いて正極を作製する際の加圧加重は、正極の体積密度を3g/ccとする場合で、0.3~2ton/cm²であれば良い。なお、本発明で用いた測定方法は、タップ密度がJISZ2504に基づくタップ法で、粒度分布についてはレーザー散乱法である。また、多孔質の球状二次粒子の形状を、正極の作製工程内で維持させるためには、この二次粒子を構成する一次粒子間の凝集力を規定する必要がある。特に、正極合材を塗料化して集電体上に塗布する場合は、塗料化時の分散工程

で二次粒子が解粒されやすく、負荷特性の改善効果が低下する恐れがある。顆粒状粉体の凝集状態の評価法としては、粉体の圧縮過程での体積減少率(下記式の左項)を加圧圧力(自然対数目盛)でプロットするクーパー

(Cooper) プロット法が一般的に用いられる。【0012】【式】

$$\frac{V_0 - V_P}{V_0 - V_T} = a_1 \times \exp(-\frac{k_1}{P}) + a_2 \times \exp(-\frac{k_2}{P})$$

P:加圧圧力(kg/cm<sup>2</sup>)

 $V_0$ : 初期充填体積(cm<sup>3</sup>)

Vp: Pkg/cm<sup>2</sup> 加圧時の充填体積(cm<sup>3</sup>)

VF: 最密充填体積(cm³)

定数: k<sub>1</sub>,k<sub>2</sub>,a<sub>1</sub>,a<sub>2</sub>

【0013】このように粉体の圧縮過程での体積減少率をクーパープロットした際に、直線回帰できない場合、すなわち2本の直線が交差する変曲点を示す場合がある。この場合は、凝集粒子が加圧によって破壊されて、圧縮挙動が変化したことを意味する。本発明では多孔質二次粒子の強度を規定するため、正極活物質粉末を圧縮した時の体積減少率をクーパープロット法で解析した時の体積減少率の変曲点を指標とする。なお、測定条件として、加圧圧力範囲は0~2.5ton/cm²とし、上記式におけるV<sub>F</sub>は2.5ton/cm²での充填体積として体積減少率を算出した。

【0014】上記クーパープロット法による体積減少率の変曲点が500kg/cm²以上であれば、通常の正極製造工程において、多孔質二次粒子の破壊が生じることはない。なお、体積減少率の変曲点が明確に測定されない場合は、500kg/cm²以上で加圧した成形体を割って、破面のSEM像を観察し、二次粒子の破壊が生じていなければよい。また、本発明での多孔質の球状二次粒子とは、球状二次粒子表面から内部に貫通する多数のオープンポアを有し、且つそのオープンポアの径が通常倍率でのSEM写真で十分観察され得る程度の大きさ、すなわちオープンポアの径が5nm以上であるような粒子を示す。

【0015】以下に、本発明における多孔質の球状二次粒子の製造法について説明する。特開平7-37576号公報には、本発明の二次粒子と類似した、球状あるいは楕円体状の二次粒子が開示されている。このような粒子は、硫酸塩をアルカリで中和して得られた板状の一次粒子が集合した球状の水酸化物を、リチウム塩と混合焼成して得られる。一般に、硫酸塩を用いて得られる水酸化物においては、タップ密度が高く、平均粒径は1~5nm程度であり、また水酸化物中に微量に残留する硫酸根の存在により、焼成時の一次粒子間の焼結が抑制さ

れ、出発原料である水酸化物の形骸を保持するため、得 られる焼成物の細孔平均径は5 n m以下となる。しか し、このような方法においても、特に硫酸塩を中和する 際の液温、pH、液中塩濃度、中和速度等を制御するこ とにより、本発明の正極活物質粉末の調製が可能であ る。すなわち、硫酸塩を中和する際の液温、pH、液中 塩濃度、中和速度等を制御することにより、タップ密度 が比較的低く、0.1~1µm以上の平均径を有し、か つ細孔の合計容積が0.01 cm3/g以上の水酸化物 を調製することができる。また、これをリチウム塩と混 合焼成することにより、細孔を残したまま、焼結により タップ密度を改善し、上記したような特徴をもつ正極活 物質粉末を調製することが可能になる。また、このよう な方法の他にも、遷移元素とリチウムの各化合物の混合 物を直接、あるいは仮焼したものを造粒し、本焼成する 方法によっても、上記したような特徴をもつ正極活物質 粉末の調製は可能である。その具体的な方法と一つとし ては、Mn、Co、Niの群から選ばれる1種以上の遷 移元素とリチウムの各化合物の混合物を500~800 ℃で5~20時間仮焼し、次いで仮焼した焼成物を解粒 分散後、噴霧、造粒し、仮焼温度より30℃以上高く且 つ900℃以下の温度で1~5時間本焼成することによ って、多孔質の球状二次粒子を製造することができる。 【0016】上記の多孔質球状二次粒子からなる正極活

10016】上記の多れ質球状二次粒子からなる正極店物質で構成される非水系二次電池用正極は次の方法によって製造できる。この正極は、その集電体がアルミニウム箔であり、それに活物質として上記多孔質球状二次粒子が保持されたものである。このような正極は、湿式法の場合、結着剤であるポリフッ化ビニリデン3~6重量%と導電剤である炭素3~9重量%とを上記多孔質二次粒子の正極活物質85~94重量%と共に混合して溶媒であるNーメチルピロリドン(NMP)を適宜加えてペースト状に調製した後、集電体材料の両面に塗布、乾

燥、プレスして製造する。また、乾式法の場合は、結着 剤であるポリテトラフルオロエチレン(PTFE)3~ 6 重量%と導電剤である炭素3~9 重量%とを上記多孔 質球状二次粒子の正極活物質85~94 重量%と混練・ 成形した後、得られた成形物を圧延して製造する。

【0017】上記正極活物質の電池特性の評価は、上記 正極に加え、負極に金属リチウムを、セパレータにはポ リプロピレンのフィルムを用いて行う。電解液には炭酸 エチレンと炭酸ジエチレンを体積比で1:1に混合した 液に電解質としてLiPF<sub>6</sub>を1mol/dm<sup>3</sup>の濃度 で溶解させたものを用いる。充放電は0.5mA/cm <sup>2</sup>の電流密度で行い、4.3 Vまで充電し、その後2. 7 Vまで放電して正極活物質の単位重量当たりの放電容 量とする。負荷特性は電流密度O.5mA/cm2で充 電した後、放電を電流密度5.0mA/cm<sup>2</sup>、10m A/cm<sup>2</sup>でそれぞれ行う。評価の指標は電流密度 0. 5 m A / c m 2 で放電したときの放電容量を100%と した場合のそれぞれの電流密度での放電容量を容量保持 率 (%) とする。以下、実施例をもって詳細に説明する が、本発明の範囲はこれらによって限定されるものでは ない。

### [0018]

【実施例1】 水酸化リチウム、水酸化ニッケル、水酸化 コバルトを各金属のモル比が105:90:10の割合 で、ボールミルで混合粉砕し、得られた混合粉末を1 t on/cm<sup>2</sup>の圧力下で加圧成形し、この成型体を焼成 用原料とした。この原料を770℃で10時間、空気気 流中で焼成(仮焼)した。得られた焼成物を純水に40 重量%の濃度になるように懸濁させた後、後工程の本焼 成後の粒子が多孔質になるように硝酸および硝酸リチウ ムを添加、表面改質し、湿式ピーズミルで2時間解粒粉 砕し、噴霧乾燥法により球状に乾燥造粒した。この造粒 粉を、800℃で2時間、酸素気流中で焼成(本焼成) し、臼式解砕機で解粒した後、スクリーン分級機で整粒 した。このようにして得られたリチウム複合酸化物は、 細孔平均径0.363μm、0.01~1μmの径をも つ細孔の合計容積が8. 4×10<sup>-2</sup>cm<sup>3</sup>/gである 多孔質の球状二次粒子であった。図2は実施例1のリチ ウム複合酸化物を正極活物質として用いて正極板を作製 し、750kg/cm<sup>2</sup>の圧力でプレスした場合の切断 破面写真である。すなわち、多孔質球状二次粒子は破壊 されておらず、十分な負荷特性が得られた。

## [0019]

【実施例 2 】実施例 1 に対し、仮焼温度を 6 5 0 ℃に条件を変更して行った。実施例 1 に比べ仮焼温度を下げることで一次粒子の結晶性を低下させ、一次粒子間の焼結を促進させ、細孔容積をコントロールした。このようにして得られたリチウム複合酸化物は、細孔平均径 0 . 1 3 7  $\mu$  m、0 . 0 1  $\sim$  1  $\mu$  mの径をもつ細孔の合計容積が 1 . 8  $\times$  1 0  $^{-2}$  c m  $^3$  / g である多孔質の球状二次

粒子であった。図3に、実施例2で得られたリチウム複合酸化物のSEMによる外観写真を示す。

#### [0020]

【比較例1】実施例1に対し、水酸化ニッケルおよび水酸化コバルトをそれぞれの硫酸塩を中和して調製したものを用いて行った。このようにして得られた正極活物質は、細孔平均径0.053 $\mu$ m、0.01 $\sim$ 1 $\mu$ mの径をもつ細孔の合計容積が1.8 $\times$ 10 $^{-3}$ cm $^3$ /gである多孔質の球状二次粒子であった。

#### [0021]

【比較例2】実施例1に対し、湿式ビーズミルでの解粒分散時間を4時間にして行った。実施例1に比べ解粒分散時間を長くすることで一次粒子の結晶性を低下させ、なおかつ表面を活性化させる(アモルファス化)ことで、一次粒子間の焼結を促進させ、細孔容積を意図的に小さくコントロールした。このようにして得られた正極活物質は、一次粒子の焼結が進み、細孔平均径0.211 $\mu$ m、0.01 $\sim$ 1 $\mu$ mの径をもつ細孔の合計容積が5.0 $\times$ 10 $^{-3}$ c m $^{3}$ /g である多孔質の球状二次粒子であった。

#### [0022]

【比較例3】実施例1に対して、仮焼粉を懸濁させた水溶液に、過剰の硝酸および硝酸リチウムを添加(実施例1の場合の2倍)することにより、さらに表面改質したのものである。実施例1に比べ硝酸および硝酸リチウムを多く添加することで、一次粒子間の焼結を促進させ、細孔容積を意図的に小さくコントロールした。このようにして得られた正極活物質は、細孔平均径0.300 $\mu$ m、0.01~1 $\mu$ mの径をもつ細孔の容積が1.6×10 $^{-3}$ cm $^{3}$ /gで、焼結の進んだ球状の二次粒子であった。

## [0023]

【比較例4】水酸化リチウム、水酸化ニッケル、水酸化コバルトを各金属のモル比が105:90:10の割合で、ボールミルで粉砕混合し、得られた混合粉末を1ton/cm²の圧力下で加圧成形し、この成型体を焼成用原料とした。この原料を770℃で10時間、空気気流中で焼成した。この焼成粉を、日式解砕機で解粒した後、スクリーン分級機で整粒した。このようにして得られた正極活物質は、細孔平均径0.085μm、0.01~1μmの径をもつ細孔の容積が3.2×10<sup>-3</sup>cm³/gで、一次粒子が凝集した形の二次粒子であった。

## [0024]

【比較例5】実施例1に対し、水酸化リチウム、水酸化ニッケル、水酸化コバルトを各金属のモル比を105:87:13に、仮焼温度を800℃、湿式ビーズミルでの解粒分散時間を30分、本焼成温度を830℃にして行った。実施例1に比べ仮焼温度を高く、なおかつ、解粒分散時間を短くすることで、一次粒子径が大きく、見

かけ密度の低い状態の二次粒子を意図的に調製した。このようにして得られた正極活物質は、焼結の進んでいない一次粒子で構成された多孔質の球状二次粒子であった。図4は比較例5の正極活物質をもとに正極板を作製し、750kg/cm²の圧力でプレスした場合の切断破面写真である。この写真から多孔質二次粒子は破壊が進んでいることがわかる。実施例1~2と比較例1~4の細孔分布の測定結果と負荷特性について表1に示す。この表から細孔平均径が0.1μm~1μmの範囲内にあり、0.01μm~1μmの径を持つ細孔の容積が活物質単位重量(1g)あたり0.01cm³以上の場合

のみ、高い負荷特性を示し、それ以外は負荷特性が劣ることがわかる。また、実施例  $1 \sim 2$  と比較例 5 の平均粒径、タップ密度、クーパープロット法による体積減少率の変曲点について表 2 に示す。この表から実施例  $1 \sim 2$  の場合、タップ密度が 1 . 8 g/c m  $^3$  以上で、なおかつ、クーパープロットの体積減少率の変曲点が両者とも5 0 0 k g/c m  $^2$  以上であり、前述の数値以下である比較例 5 に比べて高い負荷特性を示すことがわかる。

[0025]

【表1】

実施例 1~2 と比較例 1~4 の細孔分布測定および負荷特性測定結果

	平均細孔径	細孔容積	負荷特性(容量保持率(%))	
	(µm)	(cm³/g)*	5mA/cm²放電	10mA/cm²放電
実施例1	0.363	8.4×10 <sup>-2</sup>	97.1	79.1
実施例 2	0.137	1.8×10 <sup>-2</sup>	95.6	79,9
比較例1	0.053	1.8×10 <sup>-3</sup>	91.1	65.2
比較例 2	0.211	5.0×10 <sup>-3</sup>	89.5	68.4
比較例3	0.300	1.6×10 <sup>-3</sup>	92.3	67.1
比較例4	0.085	3.2×10 <sup>-3</sup>	95.8	66.5

<sup>\*</sup>活物質単位重量当たりの細孔径 0.01μm~1μm の細孔容積を示している。

[0026]

【表2】

実施例 1~2 と比較例 1~4 の細孔分布測定および負荷特性測定結果

	平均細孔径	細孔容積	負荷特性(容量保持率(%))	
	(µm)	(cm <sup>3</sup> /g)*	5mA/cm <sup>2</sup> 放電	10mA/cm²放電
実施例 1	0.363	8.4×10 <sup>-2</sup>	97.1	79.1
実施例 2	0.137	1.8×10 <sup>-2</sup>	95.6	79,9
比較例1	0.053	1.8×10 <sup>-3</sup>	91.1	65,2
比較例2	0.211	5.0×10 <sup>-3</sup>	89.5	68.4
比較例3	0.300	1.6×10 <sup>-3</sup>	92.3	67.1
比較例4	0.085	3.2×10 <sup>-3</sup>	95.8	. 66.5

<sup>\*</sup>活物質単位重量当たりの細孔径 0.01μm~1μm の細孔容積を示している。

実施例1~2と比較例5の平均粒径、タップ密度、クー パープロット法による体積減少率の変極点

	平均粒径	タップ 密度	体質減少率の		5特性 持率(%))
	(µm)	(g/cm³)	変曲点(kg/cm²)	5mA/cm²放電	10mA/cm²放電
実施例1	10.1	1.88	730	97.1	79.1
実施例2	9.72	2.15	1500	95.6	79.9
比較例 5	12.1	1.35	310	91.2·	69.9

【0027】図1は実施例1,2および比較例5で得られた正極活物質の圧縮過程での体積減少率を示すクーパープロット図であり、変曲点が $500 \, \mathrm{kg/cm^2}$ に達しない比較例50場合に対して、実施例10場合は $500 \, \mathrm{kg/cm^2}$ を超え $500 \, \mathrm{kg/cm^2}$ であり、実施例200図示されていない変曲点は $1500 \, \mathrm{kg/cm^2}$ である。

# [0028]

【発明の効果】以上述べたように、本発明の非水系二次電池用正極においては、正極活物質がLiイオンを可逆的に挿入・脱着可能なLi複合酸化物から調製された一次粒子が集合した多孔質の球状二次粒子であって、水銀圧入法による細孔分布測定での細孔平均径が0.1~1μmの範囲内で、0.01~1μmの径をもつ細孔の合計容積が0.01cm³/g以上であり、該球状二次粒子として平均粒子径が4~20μm、タップ密度1.8g/cc以上で、且つクーパープロット法による体積減少率の変曲点が500kg/cm²以上という特性を有するので、上記正極活物質と炭素系導電剤および結着剤の混合物が集電体状に膜状に形成された正極として、高率充放電時でも容量低下の少ない負荷特性の優れた非水系二次電池に好適である。

# 【図面の簡単な説明】

【図1】実施例1,2および比較例5で得られた正極活物質粉末の圧縮過程での体積減少率を示すクーパープロ

ット図である。

【図2】実施例1で得られた正極活物質をもとに正極板を作製し、 $750 \, \mathrm{kg/cm^2}$ の圧力でプレスした場合の $\mathrm{SEM}$ による切断破面写真である。

【図3】実施例2で得られたりリチウム複合酸化物のSEMによる外観写真である。

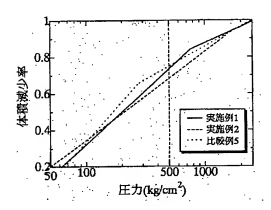
【図4】比較例5で得られた正極活物質をもとに正極板を作製し、 $750 \, \mathrm{kg/cm^2}$ の圧力でプレスした場合のSEMによる切断破面写真である。

#### 【要約】

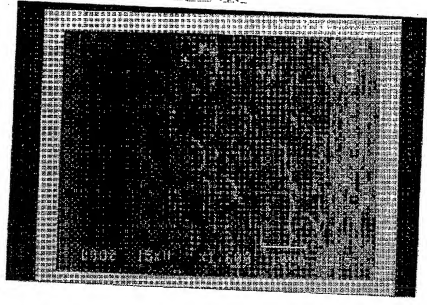
【課題】 正極への活物質の充填性を損なうことなく電 池の負荷特性の改良が可能な非水系二次電池用正極活物 質および正極を提供する。

【解決手段】 Li複合酸化物からなる一次粒子を、仮焼、解粒分散後、噴霧、造粒し、本焼成の工程を経て、多孔質球状二次粒子に調製し、水銀圧入法による細孔分布測定での細孔平均径が0.1~1μmの範囲内で、且つ0.01~1μmの径をもつ細孔の合計容積が0.01cm³/g以上であり、該二次粒子の平均粒子径が4~20μm、タツプ密度1.8g/cm²以上で且つクーパープロット法による体積減少率の変曲点が500kg/cm²以上という特性を有する正極活物質とする。集電体上に形成されたこの正極活物質による正極は、高率充放電時でも容量低下の少ない負荷特性の優れた非水系二次電池を提供する。

【図1】

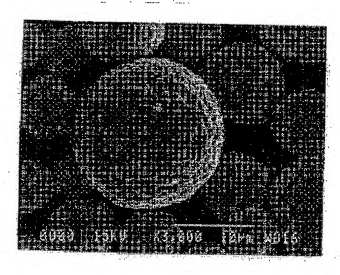


図面代用写真\_



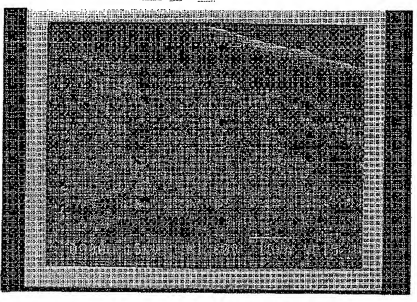
【図3】

# 図面代用写真



【図4】

# 図面代用写真



# フロントページの続き

(56)参考文献	特開	平11-135119 (JP, A)	(58)調査した分野(Int. Cl. <sup>7</sup> , DB名)
	特開	平10-255763 (JP, A)	H01M 4/02
	特開	平9-306546 (JP, A)	HO1M 4/58
	特開	平10-188955 (JP, A)	HO1M 10/40
	特開	平9-82312 (JP, A)	
	特開	平1-272049 (JP, A)	

	•
THIS PAGE BLANK (USPTO)	

# **JP Patent No. 3110728**

# [Claim 1]

A positive electrode active material for a non-aqueous secondary battery, comprising porous, spherical secondary particles formed of a lithium composite oxide which mainly contains lithium and one or more elements selected from the group consisting of Co, Ni and Mn, wherein an average pore diameter according to the pore distribution measurement by the mercury-injection method is in the range from 0.1 to 1 µm, the sum of the volumes of pores having a diameter in the range from 0.01 to 1 µm is 0.01 cm<sup>3</sup>/g or greater, the average particle diameter is in the range from 4 to 20 µm, the tap density is 1.8 g/cc or greater, and the inflection point of a volume reduction rate measured by the Cooper plotting method is 500 kg/cm<sup>2</sup> or higher.

# [Claim 2]

A positive electrode active material for a non-aqueous secondary battery set forth in claim 1, wherein the capacity-retaining rate at the discharge of 10 mA/cm<sup>2</sup> is 79.1% or more.

# [Claim 3]

A positive electrode active material for a non-aqueous secondary battery set forth in claim 1 or 2, wherein

said active material is prepared by calcining a mixture of the respective compounds of lithium and one or more elements selected from the group consisting of Co, Ni and Mn at a calcination temperature in the range from 500°C to 800°C, de-granulating and dispersing the calcined mixture, granulating thus-obtained mixture by a spray-drying method, and then baking the resultant mixture at a temperature which is the calcination temperature plus 30°C or higher but not above 900°C.

# [Claim 4]

A positive electrode active material for a non-aqueous secondary battery set forth in claim 3, wherein the calcined particles are added with nitric acid and lithium nitrate to be surface-reformed.

# THIS PAGE BLANK (USPTO)

# [Claim 5]

A positive electrode for a non-aqueous secondary battery characterized in that:

a positive electrode active material comprises a composite lithium oxide capable of reversibly intercalating and removing lithium ions; and

a mixture of said positive electrode material, a carbonaceous conductor material and a binder is formed in a filmy shape onto a current collector, wherein said positive electrode active material comprises porous secondary particles set forth in any of claims 1 to 4 and is held in an arborescent network of said carbonaceous conductor material.

THIS PAGE BLANK (USPTO)